PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-190916

(43)Date of publication of application: 29.10.1984

(51)Int.Cl.

A61K 9/48 // A61K 35/78

(21)Application number: 58-066723

(71)Applicant: MORISHITA JINTAN KK

(22)Date of filing:

14.04.1983

(72)Inventor: MORISHITA TAKASHI

TAGAMI SHOHACHI SONOI SHINSUKE

(54) SOFT CAPSULE CONTAINING HYDROPHILIC SUBSTANCE

(57)Abstract:

PURPOSE: A soft capsule containing hydrophilic substance of high stability that is produced by dispersing a clathrate formed from a hydrophilic substance and a clathrate compound in an oil and allowing the resultant dispersion to be contained.

CONSTITUTION: A hydrophilic substance such as raw royal jelly, herb extract is mixed with a clathrate compound such as \beta-cyclodextrin to form a clathrate. Then, the clathrate is dispersed in an oil to form a stable dispersion containing a hydrophilic substance, then soft capsules are filled with the dispersion to give the objective soft capsules. As the oil, is preferably an ester of a medium-sized chain fatty acid of 8W10 carbon atoms, further preferably containing more than 10wt% of hardened oil. The content of the clathrate in the soft capsule is lower than 50wt%. Thus, the capsulation of a hydrophilic substance becomes possible. The clathrate also is remarkably improved in its stability by capsulation.

(B) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

[®] 公開特許公報 (A)

昭59-190916

⑤Int. Cl.³ A 61 K 9/48 # A 61 K 35/78 識別記号

庁内整理番号 7043-4C 7138-4C ③公開 昭和59年(1984)10月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

砂親水性物質含有軟カプセル

顧 昭58-66723

②出 願 昭58(1983) 4月14日

⑫発 明 者 森下孝

20特

大阪市東区玉造1丁目1番30号

森下仁丹株式会社内

加発 明 者 田上昭八

大阪市東区玉造1丁目1番30号 森下仁丹株式会社内

⑫発 明 者 園井伸輔

大阪市東区玉造1丁目1番30号

森下仁丹株式会社内

⑪出 願 人 森下仁丹株式会社

大阪市東区玉造1丁目1番30号

個代 理 人 弁理士 青山葆

外2名

阴 紙 書

1. 発明の名称

親水性物質含有敏カプセル

2.特許請求の範囲

- 1. 親水性物質を包接化合物に包接させた包接物を、オイル中に分散させた充填物を含有する親水性物質含有軟カプセル。
- 2. 親水性物質が生薬エキスである第1項記載の軟カプセル。
- 3. 包接化合物がサイクロデキストリンである 第1項記載の軟カプセル。
- 4. オイルが植物油または中鎖脂肪酸エステル である第1項記載の歌カプセル。
- 5. オイルが硬化油または硬化油を10重量% 以上含有する第1項記載の軟カプセル。
- 6. 充填物中に包接物を50重量%以下含有する第1項記載の軟カプセル。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は軟カプセル、就中、親水性の強い成分 を多く含んだ軟カプセルに関する。 従来からカプセル内に種々の物質、例えば薬剤、 植物油、各種香料等を含むものは多く存在し、各 種用途に供されている。

しかしながら、とのようなカプセルに充填し得る物質はどく限られており、特に較カプセルにおいては一部の物質、即ち、吸湿化しない物質あるいは微粉状の物質でかつ油溶性のもののみカプセル化されているのであつて、カプセル化の譲ましい物質であつても親水性の強い物質(例えば、生薬エキス等)は、カプセル化されていないのが現状である。即ち、このような親水性の強い物質は、とれをカプセル化した場合、物質自体に吸収した水分がカプセル表面に移動し軟カプセルを溶解軟化する。

また、物質自体に付着する水分を除去しても、 較カプセルを透過する水分により、カプセルを軟 化するので、較カプセルで被覆することができな い。

本発明者等は親水性の強い物質のカプセル化を 可能にするために鋭意研究の結果、本発明を成す に到つた。

即ち、本発明は親水性物質を包接化合物に包接 させた包接物を、オイル中に分散させた充填物を 含有する親水性物質含有軟カプセルを提供する。

本発明に用いる包接化合物は、いわゆるゲスト (例えば、親水性の物質)を包接化合物の有する 空間の内部に取り入れ、不溶性の複合体を形成するものである。この包接化合物をオイル中に分散させると親水性物質を含む安定を分散体を得る。

好ましい包接化合物の例としては、α-サイクロデキストリン、β-サイクロデキストリン、Γ-サイクロデキストリンおよびこれらの混合物等が挙げられる。特に好ましいものはβ-サイクロデキストリンである。

グストとして用いる化合物は、上記包接化合物 に包接され得る粒子径を有する物質であればよい。 従つて、粒子の大きい物質は空洞に包接されず適 当でない。

好適なゲストとしては、生ローヤルゼリー、生 薬エキス、果汁、シロップ等が例示される。

(3)

本発明に使用する歌カプセルの皮膜物質は特に限定的ではないが、好適なものは(a)ゼラチン、(b) 水溶性多価アルコールまたはその水溶性誘導体を ゲル化処理して得られる。

軟カプセルの材料のうち、ゼラチンおよび水溶 性多価アルコールまたはその水溶性誘導体は従来 のカプセルの製造に用いられるグレードのものを そのまま使用すればよい。

水溶性多価アルコールまたはその水溶性誘導体としてはグリセリン、ポリグリセリン、ソルビット、エチレングリコール、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、酸化エチレン・酸化プロピレン共電合体、オリゴサツカライド、シユガーエステル、グリセリド、ソルビタンエステル類等が例示されるが、これに限定されるものではない。

通常ゼラチンの使用量はカプセル皮膜総重量の60~90重量%、また水溶性多価アルコールまたはその水溶性誘導体の使用量は皮膜総重量の10~30重量%、好ましくは15~25重量%

一般に、ゲストを包接化合物に包接するには、 包接化合物の水溶液にゲストを混合し、4~8時 問混合すると包接物が沈織する。また、溶剤を用いる溶剤法、混練する混練法等の常套の方法を用いることができる。

包接物の分散に用いるオイルの例としては、小 変胚芽油、硬化油または中鎖脂肪酸エステル類等 が挙げられる。特に好ましいオイルとしては、中 鎖脂肪酸エステル類(炭素数 8~10 のもの)で ある。

上記オイルは硬化油を10重量%以上含有しているのが好ましい。硬化油はカプセル化に際して、カプセル化がまた湿度のある状態の時に充填物がカプセル表面に移行しないように、オイル分散物を硬化するために用いる。

好ましい硬化油の例としては、椰子または菜種硬化油(mp約39°Cまたは68°C)、ミッロウ (mp60~67°C)等が挙げられる。

硬化油の配合量は充填物重量の10重量%以上、 好ましくは20~60重量%である。

(4)

である。

本発明に係わる充填物含有軟カプセルを調製するには、先ずゼラチンと水溶性多価アルコールまたはその水溶性誘導体を前記の割合で配合し、とれで被カプセル化物である充填物を被覆して軟カプセルを製造する。とのような軟カプセルは従来公知の軟カプセル製造法に従つて製造すればよい。

上記のように製造された軟カプセルを乾燥し、 洗浄することによつて本発明に使用する充填物含 有軟カプセルを得る。

軟カプセル充填物の包接物含有量は50重量%以下、好ましくは5~35重量%である。50重量%以上であると粘度が上昇するため、製造しにくい。

較カプセルの粒径は封入する充填物や用途により適宜変えてもよいが、一般的には 0.8~10 mm、好ましくは 3~8 mm の範囲内である。

本発明による軟カプセルは親水性物質のカプセル化を可能にし、カプセル化される物質が広範囲に拡大する。例えば、従来ローヤルゼリーについ

ては、康結乾燥物についてカプセル化が可能であったが経時安定性が極めて悪く、安定性のよい生ローヤルゼリーは親水性のためカプセル化が不可能であった。本発明によれば生ローヤルゼリーについてもカプセル化が可能になる。また、生薬エキスのような吸湿性の強い物質もカプセル化できる。

また、一般に包接物はそのままでも用いることができるが、包接物そのままでは安定性が良くなく不完全である。本発明によつてカプセル化すれば極めて安定性の良いものとなる。

本発明軟カプセルは充填物中の水分が多いにも かかわらず、形の良いカプセルが得られ、従来の ように変形することは殆んどない。

さらに、本発明軟カプセルを用いれば、楽剤の 持続的効果を持たせることができる。例えば、ある薬物の一部をβ・サイクロデキストリンで包接 し、残りの一部は包接しないで、この両者を軟カ プセル内に封入した場合、包接されていない薬物 は先に浴出し、包接された薬物は遅れて溶出する

(7)

冷却液(流動パラフイン)中に放出し、粒径を7mmに造粒した(充填物15.0mg中に高根湯エキス20mg)。

得られた較カプセルを乾燥、洗浄した。

とのカプセルの室温または40℃での経時変化 を調べた。結果を表 - 1 に示す。

比較例」

包接物を獲根器の乾燥エキス(粉末粒度100 メッシュ以下)に変える以外は実施例1と同様に 軟カプセルを調製し、経時変化を調べた。結果を 表-1に示す。

表 - 1

条件	経 時 変 化		
	室礁(3ヶ月)	40℃(3ケ月)	
実施例1	変化なし	変化なし	
比較例 1	被膜へ移行し、	完全に変形し、	
14.1/8X (74) 1	変形した。	一部溶融した。	

比較例2

充填物の処方を以下のように変える以外は実施

ので持続効果を持たせることができる。

実施例1

包接物の調製

②接化合物としてβ-サイクロデキストリンを 用い、生薬エキスとして葛根湯エキスを用いた。 葛根湯水性エキス:β-サイクロデキストリン= 1:2の割合で配合し混練した後、凍結乾燥して ②接物を得た。

軟カプセルの調製

以下の処方により軟カプセルを調製した。

胶	分	蜇	造	部
ゼラ	チン		7	5
グリ	セリン		2	5
精製	水	4	0	0

この被覆液を特開昭51-8875号公報に記載の方法に従い、環状孔から押し出すと同時に環状孔の内側に同心円状に設けられた内孔口から充填物として、上記包接物40重量部、中鎖脂肪酸エステル40重量部および椰子硬化油(mp39°C)20重量部を押し出し、この複合ジェットを

(8)

例1と同様にカプセルを調製した。

成	分	重	撒	部
実 施	例1の包接物		4	0
中鎖	脂肪酸エステル		6	0
硬化	油			0

得られたカプセルの含水量と安定性を測定した。 実施例1で得られたカプセルとの比較データーを 表-2 に示す。

表 - 2

	充填物含水 (I) 量(重量%)	経時安定性 (常温)3ヶ月
実施例1	1 3.8 %	変化なし
比較例2	2.6 %	被膜へ一部移
		行し、付着発生

(1)カールフイツシャー法による。

実施例2

包接物の調製

包接化合物として B - サイクロデキストリンを 用い、鎮咳剤として臭化水素酸デキストロメトル ファンを用いた。臭化水素酸デキストロメトルフ

特開昭59-190916 (4)

アン:β-サイクロデキストリン=1:1の割合 で配合し、配合物100gに対し水30gを加え て5時間混練した後、凍結乾燥して包接物を得た。 軟カプセルの調製

以下の処方により実施例1と同様に載カプセル を調製した。

成 分	電景部
ゼラチン	7 5
グリセリン	2 5
精製水	4 0 0
上記包接物	2 0
臭化水素酸デキストロ メトルファン	1 0
中鎖脂肪酸エステル	5 5
椰子硬化油(mp 6 8 ℃)	1 5

得られたカプセルの粒径は 6.2 mm で充填物 I 0 0 mg に臭化水素酸デキストロメトルファン 2 0 mg を含んだ。

このカプセルの in vitro の溶出試験(日本薬局方の溶出試験法、溶媒=水)を行なつた。従来

(11)

の臭化水素酸デキストロメトルフアン単品の錠剤 の溶出試験結果との比較データーを図1 に示す。

図1 に示されるように、本発明によりカプセル 化された臭化水素酸デキストロメトルファンは徐 々に溶出するので、薬効が持続することが解つた。 4.図面の簡単な説明

第1図は実施例2の溶出試験の比較データーである。

特許出願人 森下仁丹株式会社 代 理 人 弁理士 管 山 葆 ほか2名

(12)



第 1 図

